PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-208751

(43)Date of publication of application: 12.08.1997

(51)Int.CI.

CO8L 21/00 CO8K 5/10 CO8L 27/12 CO8L 83/05

//(C08L 27/12 C08L 91:00

(21)Application number: 08-019625

(22)Date of filing:

r : .08-019625 06.02.1996 (71)Applicant:

SHIN ETSU CHEM CO LTD

(72)Inventor:

OSAWA YASUHISA MATSUMURA MASAAKI

(54) RUBBER COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a rubber composition composed of a rubber polymer, a specific wax and a crosslinking agent at specific ratios, exhibiting suppressed blocking phenomenon and low surface tackiness, having excellent kneading workability and mold releasability and useful for molded article, etc.

SOLUTION: The rubber composition is composed of (A) 100 pts.wt. of a rubber polymer such as a fluororubber polymer, (B) 0.01–10 pts.wt. of a wax having a fluorine content of 5–70wt.% and a melting point of 30–200° C and obtained by the esterification reaction of a higher alcohol with a carboxylic acid having a fluorine–containing organic group and (C) a crosslinking agent selected from amines, polyols and peroxides in an amount sufficient for hardening the component A. The component B is preferably produced by the hydrosilylation reaction of an α–olefin with an organic silicon compound having fluorine–containing organic group and Si–H group.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.02.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]
[Date of registration]

3222054

17.08.2001

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

報 (B2) (12)特 許 公

(11)特許番号

特許第3222054号

(P3222054)

(45)発行日 平成13年10月22日(2001.10.22)

(24)登録日 平成13年8月17日(2001.8.17)

(51) Int. C1. 7 C08L 27/12 C08K 5/05 5/14 5/17 //(C08L 27/12	識別記号	F I CO8L 27/12 CO8K 5/05 5/14 5/17 (CO8L 27/12 請求項の数 5 (全 6 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平8-19625	(73)特許権者 000002060
(22)出願日	平成8年2月6日(1996.2.6)	信越化学工業株式会社 東京都千代田区大手町二丁目6番1号 (72)発明者 大沢 康久
(65)公開番号	特開平9-208751	群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10
(43)公開日	平成9年8月12日(1997.8.12)	信越化学工業株式会社 シリコーン電
審査請求日	平成11年2月19日(1999.2.19)	子材料技術研究所内
		(72)発明者 松村 正章 群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社 シリコーン電 子材料技術研究所内
		(74)代理人 100062823 弁理士 山本 亮一 (外1名)
		審査官 原田 隆興
		(56)参考文献 特開 昭63-150350 (JP, A) 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ゴム組成物

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】

100重量部

A. フッ素ゴムポリマー

B. フッ素含有有機基を含む融点30~ 200℃のワックス

0.01~10重量部、

2

C. アミン、ポリオール、パーオキサイドから選択される架橋剤

A成分を硬化させるに十分な量

からなることを特徴とするゴム組成物。

【請求項2】B成分のワックスのフッ素含有量が5~70 重量%である請求項1に記載のゴム組成物。

【請求項3】 B成分のワックスが高級アルコールとフッ 10 素含有有機基を有するカルボン酸とをエステル化反応さ せて得られたものである請求項1又は2に記載のゴム組 成物。

【請求項4】 B成分のワックスが高級脂肪酸とフッ素含 有有機基を有するアルコールとをエステル化反応させて

得られたものである請求項1又は2に記載のゴム組成

【請求項5】Β成分のワックスがαーオレフィンとフッ 素含有有機基及びSi-H基を有する有機けい素化合物とを ヒドロシリル化反応させて得られたものである請求項1 又は2に記載のゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はゴム組成物、特に は、このゴム組成物を得るための混練り作業性に優れ、 成形時の金型離型性が良好であり、かつ成形品の表面タ ックが少ない、ゴム組成物に関するものである。 [0002]

【従来の技術】ゴム組成物には数種類の直接架橋に関与 しない添加剤を配合するのが一般的である。これは硬 度、強度などゴム物性を調整するためのカーボンブラッ クなどの粉末添加剤、老化防止、耐薬品性、耐オゾン 性、耐酸化性など安定性を向上させるための添加剤、柔 10 軟件と硬度調整に用いられる可塑剤、さらに粘着付与 剤、粘着防止剤、帯電防止剤、素練り促進剤、着色剤、 内添離型剤及び滑剤などから目的に合わせて数種類を選 定して添加するのが一般的である。これらの中で、混練 り時及び成形時の流れ性を向上させるための滑剤や成形 時の金型離型性を向上させるための内添離型剤などは、 作業効率を向上させる効果が大きいため近年注目されて いる。

【0003】特に、ロール粘着が激しく練り作業性に劣 るフッ素ゴム、アクリルゴム、エチレンプロピレンゴム 20 などは、練り作業性を向上させるために、ゴムポリマー とある程度の相溶性をもって流動性を増すと同時に加工 機械の金属表面に対する摩擦抵抗を減少させて粘着を防 ぎ、加工を容易にさせる滑剤の選定とその配合量の検討 が重要である。一般に滑剤の化学構造は非極性基と少数 の極性基からなるが、極性基はゴムポリマーに対する限 られた相溶性を与え、非極性基が潤滑剤として働くと考 えられる。したがって、相溶性と潤滑性という相反する 特性をバランスさせることが必要で、潤滑性が強すぎる と相溶性が劣り、表面にプリードアウトして、成形品の 30 接着、積層などの2次加工に悪影響を与える。また、金 型成形を行う際には、満足できる内添離型剤がないこと から、成形品のとり出しを容易にするために一般には内 添離型剤を使用するよりも予め金型に離型剤(外部離型 剤)を塗布することが行われている。

【0004】滑剤として従来一般的に使用されているも のには、パラフィンワックス、流動パラフィン、ポリエ チレンワックスなどのパラフィン及び炭化水素樹脂、ス テアリン酸などの脂肪酸、ステアロアミド、オキシステ アロアミド、オレイルアミドなどの脂肪酸アミド、プチ 40 ルステアレート、メチルヒドロキシステアレート、エス

A. フッ素ゴムポリマー

テル系ワックスなどの脂肪酸エステル、ケトンワックス などの脂肪酸ケトン、高級アルコール、高級アルコール エステルなどの脂肪族高級アルコール及びエステル、ジ メチルポリシロキサンに代表されるけい素樹脂等が例示 される。これらは液状や融点の低い固形物であり、通常 ゴム組成物 100重量部に対して 0.1~10重量部添加され ることが多い。

[0005] しかしながら、これらの滑剤は練り作業性 を向上させるものの、成形性に関しては不都合を生じる ことが多い。例えば、金属に対する濡れ性が向上して金 型離型性が悪くなってしまい、金型から無理に取り出そ うとして製品が伸びて寸法公差からずれたり、さらには 製品が切れてしまうなどの、いわゆる脱型不良の原因と なることがある。さらに、滑剤のゴムポリマーとの相溶 性が小さい場合には成形の際に滑剤が金型に付着して、 成形回数が増加するに従い金型が汚染され製品の表面状 態が悪化するという欠点がある。さらに、これらの滑剤 は比較的耐熱性に劣るため、フッ素ゴムやシリコーンゴ ムなどのように、物性を安定させるために成形後に 150 **~ 250℃でポストキュアーを行う必要があり、また、成** 形品の用途が耐熱性を必要とする場合、熱劣化した滑剤 が物性を低下させたり、表面状態を変化させて摩擦係数 や接着性などに悪影響を与えるという問題点がある。

【0006】外部離型剤としては、有機界面活性剤、シ リコーン系ポリマー、フッ素系ポリマーなどが一般に用 いられているが、これら外部離型剤は均一に塗布するこ とが難しく、作業者によるばらつきが大きいため安定な 厚さの被膜を形成させることが難しいという欠点があ る。加えて、外部離型剤を長期間にわたって使用すると 金型に外部離型剤が付着したまま焼き付いてしまい、成 形品の外観や寸法精度に悪影響を及ぼすので、金型を洗 浄する必要があるなどの問題点がある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】前述のような状況か ら、本発明は、改良された滑剤及び内添離型剤、特には 両方の性能を兼備した添加剤を用い、前記の問題点が解 消され従来よりも加工性が改良された、すなわち混練り 作業性に優れ、金型離型性が良好な、ゴム組成物を提供 しようとしてなされたものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】

100重量部

- B. フッ素含有有機基を含む融点30~ 200℃のワックス 0.01~10重量部、
- C. アミン、ポリオール、パーオキサイドから選択される架橋剤

A成分を硬化させるに十分な量

からなることを特徴とするものである。

【0009】以下に本発明について詳しく説明する。本 発明においてはB成分のフッ索含有有機基を含む融点30 ~ 200℃のワックスを使用することにより課題解決に成 50 化反応させて得られたもの、髙級脂肪酸とフッ素含有有

功したのであるが、このB成分としては、高級アルコー ルとフッ素含有有機基を有するカルポン酸とをエステル 機基を有するアルコールとをエステル化反応させて得られたもの、あるいは α -オレフィンとフッ素含有有機基及びSi-H基を有する有機けい素化合物とをヒドロシリル化反応させて得られたものがいずれも本発明のゴム組成物に好適である。前記ワックスの原料である高級アルコール、高級脂肪酸、 α -オレフィンは従来よりゴムに添加する滑剤として用いられているが、金型離型性、金型汚染性などに劣るものであった。その理由は極性基である-0H、-C00H、-重結合を分子中に含むためと考えられるが、この極性基にフッ素含有有機基を結合させたものを用いることにより混練り作業性、金型離型性が良好となるなど、課題が解決されることが明らかになった。

$$CF_3$$
 CF CF_3 CF $(CF_2)_8$ CF

2 価の-(CF, CF,),- 、-(CF, CF,),- 、ポリフルオロエー テル基として、

[化2]

ポリフルオロアルケニル基として、

【0011】上述のフッ素含有有機基はワックス状の炭化水素化合物へ、例えばエステル結合、エーテル結合、アミド結合、シロキサン結合、シリルエステル結合等を介して結合される。ここで、ワックス状の炭化水素化合物とは、反応性基である例えば、水酸基、カルボキシル基、アミノ基、不飽和基等を有する、融点が30~200℃の炭化水素化合物である。得られるフッ素含有有機基を含むワックスの融点も重要である。この融点が30℃よりも低いと液状であるため混練り作業時にスリップしてしまい、練り込むのに時間がかかって著しく作業効率が低下し、200℃を超えると成形工程でも溶融しないため粉末物質を添加する場合の効果と同じであり、離型効果が小さくなってしまう。したがって、融点が30~200℃のものとするが、好ましくは50~180℃の範囲のものである。

【0012】フッ素含有有機基を含むワックスの添加量 メチルジターシャリープチルパーオキシヘキサン等のパはフッ素ゴムポリマー 100重量部に対して0.01から10重 50 ーオキサイド系架橋剤が例示される。また、本発明のゴ

【化1】

$$CF_{s}$$
 $CF(CF_{2})_{4}$.

量部とする。0.01重量部よりも少ないと練り作業性がそれほど向上せず、10重量部よりも多いとゴム物性、特に熱時物性が劣る。これは融点以上で液状となったワックスが硬度及び物理的強度を低下させるためと考えられる。加えて、フッ素含有有機基を含むワックスは比較的高価であるから、必要最小限の添加がコスト面で有利であり、好ましくは 0.1から5重量部である。

【0013】A成分のフッ素ゴムボリマーは、従来の滑剤では効果が少なく、耐熱性を有してロール粘着性が強く、金型離型性に劣るゴムである。フッ素ゴムは従来よりロール練り作業性及び金型成形作業性の悪さが指摘されており、その有効な作業性改善手段は確立されていないのが現状である。このフッ素ゴムに本発明は最も有効である。

[0014] 前記のフッ素ゴムとは高度にフッ素化された弾性共重合体で、これにはビニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロペン、ペンタフルオロプロペン、トリフルオロエチレン、ビニルフルオライド、パーフルオロ(メチルビニルエーテル)、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル)等の1種又は2種以上との弾性共重合体などが例示されるが、これらのうちではビニリデンフルオライドーヘキサフルオロプロペン二元弾性共重合体、ビニリデンフルオライドーテトラフルオロエチレンーヘキサフルオロプロペン三元弾性共重合体に特に有効である。また、フッ素ゴムの低硬度化や耐熱性、耐薬品性改良のため、2種類以上の分子量又は分子構造(共重合比率)の異なるゴムポリマーを併用してもよい。

【0015】フッ素ゴムポリマーの架橋形態は特に限定されるものではなく、アミン、ポリオール、パーオキサイド架橋のいずれのタイプでもよい。したがって、C成分の架橋剤としては、ヘキサメチレンジアミン等のアミン系架橋剤、ビスフェノールA、ビスフェノールAF等のポリオール系架橋剤、ベンゾイルパーオキサイド、ジメチルジターシャリーブチルパーオキシヘキサン等のパーオキサイド系の採剤が例示される。また、木祭明のブ

ム組成物には公知のトリアリルイソシアヌレート、アン モニウム塩、ホスホニウム塩、酸化マグネシウム、水酸 化カルシウム等の架橋助剤、触媒、受酸剤などを架橋系 にあわせて配合することが好ましい。

【0016】以上に説明した各成分のほかに、公知の充 填剤や着色剤を添加することは任意とされ、充填剤とし てはカーボンプラック、シリカ、アルミナ、ペンガラ、 クレイ、炭酸カルシウム、酸化チタン、ポリテトラフル オロエチレン粉末、各種導電性及び放熱性充填剤などが 例示されるが、補強性の点からはカーボンプラック、シ 10 リカが好ましい。これらの充填剤はゴムポリマー中への 分散性やゴムポリマーの補強性を向上させる目的で、シ ラン系やチタネート系の表面処理剤で処理したものを用 いてもよい。

【0017】各成分の混練りに際しては、これらを完全 に分散させるために、従来より使用されているゴム用2 本ロール、ニーダー、加圧ニーダー、バンパリーミキサ ーなどにより各配合に応じた作業を行えばよい。配合順 序としては、フッ素含有有機基を含むワックスを他の成 分を加える前にゴムポリマーへ添加すれば配合作業が楽 20 になり、従来に比べて作業性が向上するので、特殊な装 置を用いることなく容易に混練りすることが可能であ る。

【0018】本発明のゴム組成物を成形するための成形 装置に関しては従来より使用されているゴム用加工機を 用いることができる。例えば、ゴム用プレス機による金 型成形、押出機による熱空気加硫(HAV)などを行う ことができ、いずれも練り作業と同様に作業性が良好で あることから、なんら特殊な装置を用いることなく容易 に成形加工することができる。特に金型成形に関して は、離型性が良好であり外部離型剤の使用量が極端に少 なくなるかあるいは使用する必要がなくなるので、外部 離型剤に起因する金型汚れの問題が少なくなりその効果 は極めて大きい。

【0019】また、本発明のゴム組成物を用いることで 成形品の取扱が容易になる。すなわち、ゴム成形品は強 弱はあるが表面に粘着性を有するのが一般的であり、こ の粘着性のため成形品をある程度の圧力や熱の存在下に 長時間接触させるとゴム同士が融着するブロッキング現 象を起こすが、本発明のゴム組成物を用いるとブロッキ 40 Okerin333) 融点82℃ ング現象が抑えられるので成形品の取扱が容易になる。 特にフッ素ゴムは物性を安定させるために高温長時間の 熱処理を行う必要があるので、本発明のゴム組成物を用 いれば成形品の取扱が楽になる。

[0020]

【発明の実施の形態】次に、本発明の実施の形態を例を あげて説明する。以下の例で使用した成分は下記のとお りである。

A成分:

・ポリオール架橋系フッ素ゴム(住友スリーエム社製、

商品名FC3009)

- ・過酸化物架橋系フッ索ゴム(ダイキン社製、商品名G8
- ・アミン架橋系フッ素ゴム(昭和電工デュポン社製、商 品名B-50)
- ・ポリオール架橋系低硬度配合フッ素ゴム(住友スリー エム社製、商品名FC2145)
- ・液状フッ素ゴム (ダイキン社製、商品名G101) 【0021】C成分あるいは関連配合剤:
- ・ポリオール系架橋剤(ピスフェノールAF、Riedel d ehaen 社製)
 - ・ポリオール架橋系低硬度配合架橋剤(信越化学工業社 製、商品名X-65-497)
 - ・ポリオール架橋系低硬度配合触媒(住友スリーエム社 製、商品名FC2172)
 - ・アミン架橋剤 (ダイキン社製、商品名V-3)
 - ・酸化マグネシウム(協和化学社製、商品名キョーワマ グ#30、#150)
 - ・水酸化カルシウム(近江化学工業社製、商品名カルデ ィク#2000)
 - ・過酸化物架橋剤(信越化学工業社製、商品名C8-A)
 - ・過酸化物架橋助剤(日本化成社製、商品名タイク) 【0022】B成分あるいはフッ素を含まないワック
 - ・ワックス1 (信越化学工業社製、商品名X-70-108P)
 - ・・・・ 高級アルコールとフッ素含有有機基を有するカルボ ン酸とのエステル化反応生成物、融点91℃、フッ素含有 率26重量%
 - ・ワックス2 (信越化学工業社製、商品名X-70-130W)
 - ・・・ 高級脂肪酸とフッ素含有有機基を有するアルコール とのエステル化反応生成物、融点78℃、フッ素含有率10 重量%
 - ・ワックス3 (信越化学工業社製、商品名X-70-108D) ··· αーオレフィンとフッ素含有有機基及びSi-H基を有 する有機けい素化合物とのヒドロシリル化反応生成物、 融点85℃、フッ素含有率15重量%
 - ・ポリエチレンワックス(Allied Chemical 社製、商品 名AC Polyethylene) 融点98℃
- ・パラフィンワックス(Astor Petrochem 社製、商品名

その他:

30

- ・MTカーポンプラック(ハーバー社製)
- 【0023】また、ゴム組成物及びその成形物の評価は 下記のようにして行った。
- ・混練り性:ゴム用8インチ2本ロールを使い、ゴムボ リマー2kgのスケールで混練り作業を行い、それに要し た時間(分)で示した。
- ・離型性: JIS P0024サイズの6個取り〇リング用 クロムメッキ金型を用い、はじめにこの金型に10重量% 50 に希釈した外部離型剤(住友スリーエム社製、商品名下

8

C5158) を塗布し、その後塗布することなく成形を繰り 返し、取り出し不可能になるまでの成形回数で示した。 ・成形物の物性: JIS K6301に準じて測定した。

[0024]

【実施例】

実施例1~3及び比較例1~3

前記成分を用い、下記に示す配合でゴム組成物を調製し た。なお、実施例1~3の各々に対応するワックス1を

> ポリオール架橋系フッ素ゴム MTカーポンプラック 水酸化カルシウム 酸化マグネシウム#150 ポリオール系架橋剤 ワックス1

実施例2

アミン架橋系フッ素ゴム MTカーポンプラック 酸化マグネシウム#30 アミン架橋剤 ワックス1

実施例3

過酸化物架橋系フッ素ゴム MTカーポンプラック 水酸化カルシウム 過酸化物架橋剤 過酸化物架橋助剤 ワックス1

配合しない場合を比較例1~3とした。評価結果を表1 に示す。ワックス添加によって、混練り作業性、金型離 型性が極めて良好となり、しかもワックス無添加に比べ て成形物は物性がほとんど変化せず(すなわち、ワック ス添加が悪影響を及ぼさず)、表面粘着性の少ないもの となった。

【0025】 実施例1

100重量部 3重量部 3重量部 3重量部 4重量部 1重量部

100重量部

10重量部 15重量部 3重量部

1重量部

100重量部

10重量部 3重量部 3重量部 3重量部

1重量部

[0026]

[表1]

	142.17							
	実施例 1	比較例1	実施例 2	比較例 2	実施例 3	比較例3		
硬度 (JIS A)	54	54	62	62	60	60		
伸び (%)	445	433	276	303	476	437		
引っ張り強度(kgf/cm²)	81	. 80	205	215	188	161		
引き裂き強度(kgf/cm)	22	22	31	27	24	23		
比重	1.84	1.84	1.98	1.96	1.83	1.83		
混練り作業時間 (分)	30	40	45	60	45	60		
金型建型性(回)	9	_ 1	8	0	10	0		

【0027】実施例4及び比較例4

前記成分を用い、下記に示す配合でゴム組成物を調製し 40 金型離型性が改良され、しかも成形物の物性はほとんど た。なお、ワックス2を配合しない場合を比較例4とし た。評価結果を表2に示す。この配合はフッ素ゴムの硬 度を低下させるために液状フッ素ゴムを大量に添加した

ものであるが、ワックス添加によって、混練り作業性、 変化しなかった。

実施例4

ポリオール架橋系低硬度配合フッ素ゴム 100重量部 40重量部 液状フッ素ゴム MTカーポンプラック 1重量部 水酸化カルシウム 3重量部 酸化マグネシウム#150 3重量部 ポリオール架橋系低硬度配合架橋剤 10重量部 ポリオール架橋系低硬度配合触媒 6重量部

11

ワックス2

【0028】実施例5

実施例4と同様の配合で、ワックス2の添加量を1重量 部から3重量部へ増量した。評価結果を表2に示す。ワ ックスの増量により、金型離型性が一段と良好になり、 外部離型剤を使用した場合はもちろん、使用しない場合 にも金型からの成形物の取り出しが容易であり、成形作 業性に極めて優れていた。しかもワックスの増量による 成形物の物性変化はほとんどなかった。

【0029】実施例6

実施例4と同様の配合で、ワックス2の代わりにワック ス3を用いてゴム組成物を調製した。評価結果を表2に 示す。この例においても、ワックス添加によって、混練 り作業性、金型離型性が改良され、しかも成形物の物性 はほとんど変化しなかった。

【0030】比較例5

実施例4の配合において、ワックス2の代わりにフッ素

12 1重量部

ゴムの成形加工の際によく用いられる滑剤であるポリエ チレンワックスを配合した。評価結果を表2に示す。ポ リエチレンワックスの配合による成形物の物性変化は少 ないものの、混練り作業性に劣り、また、離型性を評価 するための〇リングの繰り返し成形では、金型からの取 り出しがすぐに不可能となったことから、実施例4に比 べて明らかに加工性の劣るゴム組成物であった。

【0031】比較例6

10 実施例4の配合において、ワックス2の代わりにフッ素 ゴムの成形加工の際によく用いられる滑剤であるパラフ ィンワックスを配合した。評価結果を表2に示す。パラ フィンワックスの配合による成形物の物性変化は少ない ものの、加工性は比較例5と全く同じで、実施例4に比 べて明らかに加工性の劣るゴム組成物であった。

[0032]

【表2】

	実施例 4	実施例 5	実 施 例 6	比較例4	比較例5	比較例 6
硬度 (JIS A)	38	38	38	38	38	38
伸び (%)	484	`466	489	454	458	484
引っ張り強度(kgf/cm²)	60	62	63	61	62	62
引き裂き強度(kgf/cm)	13	13	14	13	13	13
比重	1.83	1.83	1.83	1.83	1.83	1.83
混練り作業時間(分)	40	40	50	60	45	45
金型離型性(回)	5	以 <u>10</u> 以上	7	0	1	1

[0033]

【発明の効果】本発明により、加工性の優れたゴム組成 30 このゴム組成物から得られた成形物の物性は従来のもの 物が提供された。本発明のゴム組成物は従来のものより

混練り作業性に優れ、金型離型性が良好であり、しかも と変わらない。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

C08L 91:00)

FI

C 0 8 L 91:00)

(58) 調査した分野(Int. Cl.7, DB名)

CO8L 27/12

CO8K 5/05

CO8K 5/14

C08K 5/17

CO8L 91/00